

Pulmoner Agenezi ve Aplazi

Hasta Bilgilendirme Serisi – Bilmeniz ve sormanız gerekenler

Bu broşür, pulmoner agenezi ve aplazinin ne olduğunu, hangi testlere ihtiyacınız olduğunu ve tanı almış olmanın sizin ve bebeğiniz için ne anlama geldiğini anlamanıza yardımcı olmayı amaçlamaktadır.

Pulmoner Agenezi ve Aplazi Nedir?

Pulmoner agenezi ve aplazi, akciğer gelişiminin tam veya tama yakın eksikliğiyle karakterize nadir konjenital durumlardır. Bir veya her iki akciğeri etkileyebilir.

Pulmoner Agenezi/Aplazi Nasıl Meydana Gelir?

Bu durumun neden oluştuğu tam olarak bilinmemekle birlikte; bebeğin anne karnındaki gelişiminde, gebeliğin 6. haftasından itibaren başlayan normal akciğer tomurcuğu gelişiminin bozulmasından şüphelenilmektedir.

Kromozomlar Pulmoner Agenezi/Aplazi ile Nasıl İlişkilidir?

Pulmoner Agenezi/Aplazi bazen kromozomal/genetik hastalıklar da dahil olmak üzere diğer sorunlarla ilişkilendirilir. Bu nedenle, doğum öncesi ve doğum sonrası süreçte daha fazla test yapılması önerilir.

Daha Fazla Test Yaptırmalı Mıyım?

İlk adım tanıyı doğrulamak ve ardından tam bir multidisipliner değerlendirme yapmaktır. Aşağıdakiler de dahil olmak üzere daha fazla test önerilir:

- Tanıyı doğrulamak için ayrıntılı fetal anatomi ultrasonografisi.
- Mümkünse, tanıyı doğrulamak için fetal Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRI).
- Kromozom sayısındaki sorunları ve kromozomlardaki bazı sorunları aramak için amniyosentez. Bu, fetüsü çevreleyen amniyotik sıvıdan az miktarda çıkarılmasıyla yapılır.
- Fetal ekokardiyografi - gebelik sırasında bebeğin kalbinin yapılarından "yankılanan" ses dalgalarını kullanan özel bir ultrason.

Pulmoner Agenezi ve Aplazi

Hasta Bilgilendirme Serisi – Bilmeniz ve sormanız gerekenler

Gebelikte Nelere Dikkat Edilmelidir?

Gebelik sırasında, bu gebeliğin multidisipliner bir ekibin bulunduğu bir merkezde Maternal-Fetal Tıp doktoru gibi bir uzman tarafından takip edilmesi hayati önem taşır. Başlangıçta, öneri tanıyı doğrulamak ve yukarıda açıklandığı gibi diğer ilişkili anomalileri araştırmaktır. Daha sonra, bebeğin kalp fonksiyonunu değerlendirmek ve doğumu uzmanlaşmış bir üçüncül merkezde planlamak için düzenli fetal ultrason takipleri gereklidir.

Bebeğim Doğduktan Sonra Bunun Anlamı Ne?

Bilateral Pulmoner Agenezi/Aplazi (her iki akciğer de yoktur) olan bebekler ne yazık ki doğumdan sonra hayatta kalamazlar. Bu durum son derece nadirdir. Bu durumda, ebeveynler hamileliğe devam etmemeyi tercih edebilirler.

Unilateral Pulmoner Agenezi/Aplazi (sadece bir akciğer yoktur) olan bebekler genellikle başka anomaliler veya hastalıklar yoksa iyi durumdadır. Bu nedenle, bebek doğmadan önce yukarıda açıklanan testlerin yapılması önemlidir. Bu bebeklerin çoğunun güçlü bir Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi (NICU) bulunan konjenital anomaliler konusunda uzmanlaşmış üçüncü basamak bir merkezde doğması gerekecektir.

Doğumdan sonra, tanı göğüs röntgenleri ve varsa BT taramaları ile doğrulanmalıdır. Ek olarak, bebeğin kalbinin yapılarını incelemek için bir ekokardiyogram (bebeğin kalbinin ultrasonu) da önerilir ve gerekirse tekrar genetik test önerilebilir.

Tekrar Olacak Mı?

Pulmoner Agenezi/Aplazi genetik hastalıklarla ilişkili değildir ve bu nedenle tekrarlama olasılığı son derece nadirdir. Şimdiye kadar bu hastalığın tekrarlayan vakalarına dair bir rapor bulunmamaktadır.

Pulmoner Agenezi ve Aplazi

Hasta Bilgilendirme Serisi – Bilmeniz ve sormanız gerekenler

Başka Hangi Soruları Sormalıyım?

- Bu bir Pulmoner Agenez/Aplazi gibi görünüyor mu?
- Bebeğimde bu durumla ilişkili başka bir anomali var mı?
- Bir akciğeri mi yoksa her iki akciğeri mi etkiliyor?
- Hangi doğum öncesi testleri yaptırmam gerekiyor?
- Ultrason muayeneleri ne sıklıkla yapılacak?
- Hamilelik sırasında herhangi bir tedavi mevcut mu?
- Nerede doğum yapmalıyım?
- Bebek doğduktan sonra en iyi bakımı nerede alacak?
- Bebeğim doğduğunda ona yardımcı olacak doktor ekibiyle önceden görüşebilir miyim?

Son Güncelleme Eylül 2022